

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:	1	(11) Numéro de publicati n international	e: WO 91/16428
C12N 15/12, A61K 49/00 G01N 33/577	A1	(43) Date de publication internationale:	31 octobre 1991 (31.10.91)

(21) Numéro de la demande internationa	le: PCT/FR91/00323	(74) Mandataires: GUTMANN, Ernest etc.; Ernest Gutmann- Yves Plasseraud S.A., 67, bd Haussmann, F-75008 Paris
(22) Date de dépôt international:	18 avril 1991 (18.04.91)	

(30) Données relatives à l	a priorité:		(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet euro-
90/05062	20 avril 1990 (20.04.90)	FR	
	` ,		DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet
			europeen), GB (brevet europeen), GR (brevet europeen),
(71) Déposant (pour tous l	les Etats désignés sauf US): INS	TITUT	IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), NL (bre-
	LA SANTE ET DE LA		vet européen). SE (brevet européen), US.

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RE-CHERCHE MEDICALE [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cédex 13 (FR).

(72) Inventeurs; et
(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): IOVANNA, Juan-Lucio [IT/FR]; 151, traverse de la Gouffonne, Bât. D1, F-13009 Marseille (FR). KEIM, Volker [DE/DE]; Kirsch Blütenstrasse 33, D-6805 Heddesheim (DE). DA-GORN, Jean-Charles [FR/FR]; 77, bd du Redon, Bât.

H., F-13009 Marseille (FR).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: ACUTE PANCREATITIS ASSOCIATED PROTEIN AND MEANS FOR THE DIAGNOSIS OF ACUTE PANCREATITIS

(54) Titre: PROTEINE ASSOCIEE A LA PANCREATITE AIGUE, MOYENS POUR LE DIAGNOSTIC DE LA PAN-CREATITE AIGUE

(57) Abstract

The invention concerns the family of the protein (PAP) associated with acute pancreatitis in humans and rats. It involves nucleotide fragments coding for the above-mentioned proteins. Also included for the purposes of the invention are antibodies recognizing the PAP and capable of being used in the diagnosis of pancreatitis. The invention is further aimed at producing PAP, in particular by genetic engineering.

(57) Abrėgė

L'invention concerne la famille de la protéine (PAP) associée à la pancréatite aiguë chez l'homme et chez le rat. Elle vise aussi les fragments nucléotidiques codant pour les protéines ci-dessus. Entrent aussi dans le cadre de l'invention des anticorps reconnaissant la PAP et susceptibles d'être utilisés en vue du diagnostic de pancréatite. L'invention vise aussi la production de la PAP, notamment par génie génétique.

AAAACCATCCAAATCGCCCGCAAGACAGCTAAGGAGGAGCAGAAAGATGATG 91 TCC TGG ATG CTG CTC TCC TGC CTG ATG CTC TTA TCA CAG Ser Trp Het Leu Leu Ser Cys Leu Het Leu Leu Ser Gln 130 GTG CAA GGA GAA GAC TOT CCG AAG AAA ATA CCC TOT GCA Val Glm Gly Glw Asp Ser Pro Lys Lys Ile Pro Ser Ala 208 CGC ATT AGT TGC CCC AAA GGC TCC CAG GCA TAT GGC TCC Arg Ile Ser Cye Pro Lys Gly Ser Gln Ala Tyr Gly Ser 247 TAC TGC TAT GCC CTG TTT CAG ATA CCA CAG ACC TGG TTT Tyr Cys Tyr Als Leu Phe Gin Ile Pro Gin Thr Tro Phe GAT GCA GAA CTG GCC TGC CAG AAG AGA CCT GAA GGA CAC Amp Ale Glu Leu Ale Cys Glm Lys Arg Pro Glu Gly Him 286 325 CTT GTA TCT GTG CTC AAT GTA GCT GAA GCT TCA TTC TTG Lou Val Ser Val Leu Asn Val Ala Glu Ala Ser Pho Leu GCA TCC ATG GTC AAG AAC ACT GGA AAC AGC TAC CAA TAT Ale Ser Het Val Lys Aen Thr Gly Aen Ser Tyr Gln Tyr 344 ACC TGG ATT GGA CTC CAT GAC CCC ACT CTT GGT GGA GAA The Tep lie Gly Leu Him Amp Pro The Leu Gly Gly Glu 403 CCC AAT GGA GGT GGA TGG GAG TGG AGT AAC AAT GAC ATA Pro Aen Gly Gly Gly Trp Glu Trp Ser Aen Aen Aen Ile 442 ATG AAT TAT GTC AAC TGG GAG AGG AAC CCA TGT ACT GCC Met Asn Tyr Vel Asn Trp Glu Arg Asn Pro Ser Thr Ala 481 TTA GAC CGC GGA TTC TGT GGC AGC TTG TCA AGA TCT TCT Leu Asp Arg Gly Phe Cys Gly Ser Leu Ser Arg Ser Ser 520 GGA TIT CTA AGA TGG AGA GAT ACC ACA TGT GAA GTT GAA Gly Phe Leu Arg Trp Arg Asp Thr Thr Cys Glu Val Glu 559 GTT GCC CTA CGT CTG CAA ATT TAC AGG TTA AAA TTA CCA Val Ale Leu Arg Leu Glm Ile Tyr Arg Leu Lys Leu Pro 598 GAC AGC AAA CAG CTT T AGTTTGTCCTGAAGCACATCCTGTCAAGGG Asp Ser Lys Gln Leu TGGAGCTCTAATCATTCTTTAGCCAATTTTGTATAAGTTGTGTCCTCATGTC 748 ttogalagcagtaatalacctcagtctctcttcglaalaalaa 793

BNSDCCID «WO 9116429A1 F:

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	ES	Espagne	MG	Madagascar
AU	Australic	FI	Finlande	ML	Mali
BB	Barbade	FR	France	MN	Mongolie
BE	Belgique	GA	Gabon	MR	Mauritanie
BF	Burkina Faso	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BG	Bulgarie	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
Bj	Bénin	GR	Grèce	NO	Norvège
BR	Brésil	HU	Hongrie	PL	Pologne
CA	Canada	IT	Italic	RO	Roumanie
CF	République Centraficaine	JP	lapon	SD	Soudan
CG	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
CH	Suisse		de Coréc	SN	Sénégal
CI	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SU	Union soviétique
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	TD	Tchad
cs	Tchécoslovaquie	LK	Sri Lanka	TG	Togo
DE	Allemagne	LU	Luxembourg	us	Etats-Unis d'Amérique
DK	Danemark	MC	Monaco		

PROTEINE ASSOCIEE A LA PANCREATITE AIGUE. MOYENS POUR LE DIAGNOSTIC DE LA PANCREATITE AIGUE.

La présente invention concerne des protéines associées à la pancréatite aiguë et des moyens pour le diagnostic de cette maladie.

affection est une pancréatite aiguë La inflammatoire du pancréas qui, sur le plan anatomopathologique, va de la simple forme oedémateuse à la hémorragique totale de la glande. La nécrose pancréatite nécro-hémorragique est une affection très grave, puisque l'estimation de sa mortalité varie de 30 % à 70 % selon les auteurs. Il est dans certains cas, très difficile d'établir avec certitude le diagnostic de pancréatite aiguë (Sarner, M. et al, Gastroenterol. (1984), 13: 865-870). Ce diagnostic repose avant tout sur l'examen clinique (douleur abdominale aiguē) sur le dosage d'un certain nombre de substances dans le plasma ou dans le liquide péritonéal (Bradley, J. et al, Br. J. Surg. (1981), 68: 245-246; et Dubick, M. et al, Dig. Dis. Sci. (1987), 32: 305-312). Parmi les dosages employés, on trouve ceux de l'amylase, de la lipase, de la trypsine, de l'élastase, de la ribonucléase, de la phospholipase A2, de l'a2 macroglobuline, du calcium, de la LDH, des inhibiteurs de protéases et d'autres s'avère encore. Aucun d'entre eux ne spécifique, pratique, ni surtout discriminatif. On se l'amylasémie. contente donc en général de doser Récemment, l'échotomographie et la tomodensitométrie ont paru, dans certains cas, pouvoir faciliter le diagnostic de la pancréatite sans que le progrès ait été décisif (Silverstein, W. et al, Am.J. Roentgenol, (1981), 137 : 497-502).

K im et al ont publié en 1984 (Digestion, (1984);, 29 : 242-249), des résultats sur les conséquences

2

d'une cannulation du canal pancréatique et de l'induction d'une pancréatite sur la composition protéique du suc pancréatique de rat, cet animal étant utilisé comme modèle expérimental. Après l'opération de cannulation (1 à 2 jours après), les auteurs ont observé une chute du taux d'amylase dans le suc pancréatique, puis 3 à 4 jours après l'opération, un retour au niveau normal d'amylase.

Une séparation par électrophorèse en gel de polyacrylamide (PAGE) des protéines du suc pancréatique pendant cette période de rémission, montrait une bande protéique supplémentaire, apparemment au plus tôt 12 heures après l'opération, et au plus tard, 3 à 4 jours après l'opération. Cette bande protéique n'existait pas chez le rat contrôle non traité. Cette protéine secrétoire a été appelée PAP ("pancréatitis associated protein").

Par la suite, Keim et al ont effectué des mesures de la quantité de PAP présente dans le tissu pancréatique du rat après induction d'une pancréatite, au moyen de tests de détection de la fixation du complément.

Ces tests n'ont cependant pas permis jusqu'à présent de mettre en évidence l'existence de la PAP dans le sérum du rat chez lequel une pancréatite a été induite.

Les moyens proposés jusqu'à présent dans l'art antérieur n'avaient ainsi pas pu conduire à une identification suffisante de la protéine PAP chez le rat pour que le problème de l'intérêt d'une investigation chez l'homme, afin de rechercher si une telle protéine pouvait être détectée, soit posé.

أأثمد

De plus, les résultats disponibles jusqu'à présent, n'auraient pas permis d'envisager l'intérêt de la PAP pour réaliser un diagnostic d'une pancréatite.

Les inventeurs ont constaté que des anticorps polyclonaux de rat, reconnaissant la protéine PAP d rat, ne reconnaissaient pas de façon significative une protéine du sérum humain.

Après cette constatation, les inventeurs ont donc recherché une identification plus adéquate de la protéine PAP de rat, en vue de définir des outils d'investigation chez l'homme : les inventeurs ont maintenant clairement identifié la protéine PAP chez le rat et ils ont établi sa séquence en acides aminés. A partir de ces connaissances, ils ont élaboré des moyens qui pourraient permettre de détecter et d'identifier s'il existe une protéine correspondant à la PAP du rat, chez l'homme.

Le clonage et le séquençage de l'ARN messager PAP à partir d'une bibliothèque cDNA pancréatique de rat a aussi permis de démontrer sans ambiguité que la PAP est bien synthétisée par le pancréas. Les inventeurs ont aussi montré que la protéine était très faiblement exprimée en l'absence d'inflammation pancréatique et fortement exprimée au cours de la pancréatite.

Compte tenu de la fragilité des malades atteints de pancréatite, il n'était pas concevable d'envisager de recueillir le suc pancréatique de ces malades, pour y rechercher la présence éventuelle d'une protéine PAP humaine (PAP-H).

Les inventeurs ont criblé une banque de cDNA pancréatique humaine, à l'aide d'un clone cDNA préalablement obtenu et correspondant à la PAP du rat.

Les inventeurs sont parvenus à isoler différents clones contenant d's fragments d'ADNc susceptibles de

4

s'hybrider avec l'ADNc de la PAP de rat, ainsi qu'il est décrit ci-dessous.

La présente invention concerne donc des fragments d'ADNc capables de coder pour la protéine PAP de rat, ainsi que des fragments d'ADNc susceptibles de coder pour les protéines de la famille de la PAP humaine. L'invention vise aussi les protéines codées par c s fragments d'ADNc.

Elle se rapporte aussi à des vecteurs modifiés par intégration des susdits fragments d'ADNc, notamment pour l'expression de ces fragments.

L'invention vise aussi des anticorps polyclonaux ou monoclonaux dirigés contre la protéine PAP notamment la PAP humaine, ainsi que leur utilisation dans des procédés faisant appel à l'imagerie médicale, ou comme moyen pour le diagnostic de la pancréatite aiguë dans des kits et des procédés de diagnostic in vitro.

Une première famille de fragments d'ADN selon l'invention comprend donc les fragments d'ADNc codant pour la PAP de rat.

Appartiennent à cette famille, des fragments d'ADNC caractérisés en ce qu'ils répondent à la séquence nucléotidique S1 suivante codant pour la protéine PAP de rat, à une partie ou à une variante de cette séquence dès lors que cette partie ou variante code pour une protéine ou un peptide reconnu par des anticorps dirigés contre la protéine PAP de rat, ou qu'elle hybride avec la séquence S1 dans une solution d'hybridation contenant 6 x SSC, 5 x Denhart, 0,5 % SDS, 10 mM EDTA, 200 µg ADN de sperme de saumon, pendant 18 heures à 68°C et après un rinçage dans les conditions suivantes : 6 x SSC, 0,1 % SDS, 2 fois 15 minutes à 65°.

5

Séquence S1 :

10	20	30	40	50	9
AAAACCATCC AAATCG	Ü	CAAGACAGCT	AAGGAGGAGC	AGANAGATGA	TGAGAGTTAA
70	80	06	100	110	120
TATGTTGCAT	CGCTTGGCCT		GTCCTGGATG	CTGCTCTCCT	Ü
130	140	150	160	170	180
CTTATCACAG	GTGCAAGGAG	AAGACTCTCC	GAAGAAAATA	CCCTCTGCAC	GCATTAGTTG
190	200	210	220	230	240
CCCCAAAGGC	TCCCAGGC	ATGGCTCCTA	CTCCTATGCC	CTGTTTCAGA	TACCACAGAC
250	260	270	280		300
CTGGTTTGAT	GCAGAACTGG	CCTGCCAGAA	GAGACCTGAA	GGACACCTTG	TATCTGTGCT
310		330	340	350	360
CAATGTAGCT	GAAGCTTCAT	TCTTGGCATC	CATGGTCAAG	AACACTGGAA	ACAGCTACCA
370		390	400	410	420
ATATACCTGG	ATTGGAC	ATGACCCCAC	TCTTGGTGGA	GAACCCAATG	GAGGTGGATG
430	440	450	460	470	480
GCAGTGGAGT	AACAATGACA	TAATGAATTA	TGTCAACTGG	GAGAGGAACC	CATCTACTGC
490	200	510	520	530	54
CTTAGACCGC	GGATTCTGTG	GCAGCTTGTC	AAGATCTTCT	GGATTTCTAA	GATGGAGAG
550		570	580	590	009
TACCACATGT	GAAGTTG		TCTGCAAATT	TACAGGTTAA	AATTACCAG
610		630	640	650	099
CAGCANACAG	CTTTAGI	TCCTGAAGCA	CATCCTGTCA	AGGGGCAAAA	TATGAAGACT
. 610		069	700	710	72
TGCGTAGAAA	AACTGTATT	TATCTACAGT	CCATATTGGA	GCTCTAATCA	TTCTTTAGCC
730	74	750	760	770	80
AATTTTGTAT	AAGTTGT		Ö	AATAAACCTC	
790	08	. 810	820	830	840
CGNAAAAAA	AAA			-	

6

Il st précisé que les abréviations ci-dessus ont les significations suivantes : 1 x SSC = 150 mM NaCl, 15 mM citrate de sodium ; 50 x Denhart = 5g Ficoll, 5g polyvinylpyrrolidone, 5g sérum albumine bovine dans 500 ml d'eau ; SDS : dodecylsulfate de sodium ; EDTA ; ethylène diamine tétraacétate de sodium.

Des anticorps polyclonaux dirigés contre la PAP de rat sont produits selon les techniques classiques ; de tels anticorps ont par exemple été décrits par Keim et al (Clin. Physiol. Biochem., 4 : 136-142 (1986)).

Un fragment d'ADNc appartenant à la première famille d'acides nucléiques de l'invention, est encore caractérisé qu'il code en ce pour une protéine répondant à une des séquences d'acides aminés (séquence d'acides aminés de la protéine comprenant le peptide signal) ou A2 (séquence d'acides aminés de la suivantes ou pour protéine mature) une d'acides aminés ayant une homologie de 40 à 80 % de préférence de 50 à 60 % avec au moins un enchaînement d'environ 25 acides aminés des séquences A1 ou A2.

Séquence Al :

7

GlyGluAspSerProLysLysIleProSerAlaArgIleSerCysProLysGlySerGlnAlaTyrGlySerTyr

MetLeuHisArqLeuAlaPheProValMetSerTrpMetLeuLeuSerCysLeuMetLeuLeuSerGlnValGln

CysTyrAlaLeuPheGlnIleProGlnThrTrpPheAspAlaGluLeuAlaCysGlnLysArgProGluGlyH1s

LeuValSerValLeuAsnValAlaGluAlaSerPheLeuAlaSerMetValLysAsnThrGlyAsnSerTyrGln

TyrThrTrp11eGlyLeuHisAspProThrLeuGlyGlyGluProAsnGlyGlyGlyTrpGluTrpSerAsnAsn

AspIleMetAsnTyrValAsnTrpGluArgAsnProSerThrAlaLeuAspArgGlyPheCysGlySerLeuSer

ArgSerSerGlyPheLeuArgTrpArgAspThrThrCysGluValGluValAlaLeuArgLeuGlnIleTyrArg

LeuLysLeuProAspSerLysGlnLeu

Séquence A2 :

GluAspSerProLysLysIleProSerAlaArgIleSerCysProLysGlySerGlnAlaTyrGlySerTyr

CysTyrAlaLeuPheGlnIleProGlnThrTrpPheAspAlaGluLeuAlaCysGlnLysArgProGluGlyH1s

LeuValSerValLeuAsnValAlaGluAlaSerPheLeuAlaSerMetValLysAsnThrGlyAsnSerTyrGln

TyrThrTrpIleGlyLeuHisAspProThrLeuGlyGlyGluProAsnGlyGlyGlyTrpGluTrpSerAsnAsn

AspileMetAsnTyrValAsnTrpGluArgAsnProSerThrAlaLeuAspArgGlyPheCysGlvSerLeuSer

ArgSerSerGlyPheLeuArgrrpArgAspThrThrCysGluValGluValAlaLeuArgLeuGlnIleTyrArg

LeuLysLeuProAspSerLysGlnLeu

FEUILLE DE REMPLACEMENT

Une seconde famill de fragments d'ADN selon l'invention comprend des fragments d'ADNc d'une protéine PAP humaine, tels qu'obtenus par la mise en oeuvre des étapes suivantes :

- un premier criblage d'une bibliothèque d'ADNC pancréatique humaine, ledit ADNC humain étant inséré dans un vecteur de clonage approprié, comprenant l'hybridation avec des sondes constituées par l'ADNC de la protéine PAP du rat, dans une solution constituée par : 6 x SSC, 5 x Denhart, 0,5 % SDS, 10 mM EDTA, 200 µg ADN de sperme de saumon, pendant 18 heures à 68°C suivie d'un rinçage dans les conditions suivantes : 6 x SSC, 0,1 % SDS, 2 fois 15 minutes à 65°C,
- la sélection des clones positifs d'ADNc humain ayant hybridé lors du criblage avec l'ADNc de la protéine PAP de rat, ces clones étant dits positifs,
- un deuxième criblage avec une séquence d'ADNc d'une protéine PSP dans les conditions d'hybridation cidessus avec un rinçage en présence de 0,1 x SSC, 0,1 % SDS, pendant 2 heures à 65°C, afin d'éliminer 1 s clones non spécifiques de l'ADNc de PAP humaine ayant cependant hybridé avec l'ADNc de PAP de rat et
- la récupération des clones n'ayant pas hybridé av c l'ADNc PSP,
- la récupération des fragments d'ADNc des clones positifs obtenus.

Un vecteur de clonage particulièrement avantageux pouvant être modifié par l'ADNc humain pour la réalisation de la bibliothèque d'ADNc pancréatique humaine, est le vecteur \(\lambda gt10 \).

La PSP est une protéine qui présente certaines analogies structurales avec la PAP de rat. Cette protéin a été décrite par Giorgi et al, J. Clin. Invest. (1989), 84, 100-106.

Les fragm nts d'ADNC ainsi définis sont caractéristiques de la famille de protéines comprenant la protéine PAP humaine.

Selon un mode de réalisation particulier d l'invention, des fragments préférés d'ADNC sont tels qu'obtenus par la mise en oeuvre des étapes précédentes auxquelles est ajoutée l'étape suivante, avant la récupération des fragments d'ADNC des clones positifs obtenus : criblage avec l'ADNC de PAP de rat dans des conditions d'hybridation telles que celles décrites ci-dessus, avec un rinçage pendant 2 heures à 65°C.

Selon un mode de réalisation avantageux d l'invention, un fragment d'ADNc codant pour la PAP humaine répond à l'enchaînement S3 suivant :

ATG CTG

CCT CCC ATG GCC CTG CCC AGT GTA TCT TGG ATG CTG CTT
TCC TGC CTC ATG CTG CTG TCT CAG GTT CAA GGT GAA GAA
CCC CAG AGG GAA CTG CCC TCT GCA CGG ATC CGC TGT CCC
AAA GGC TCC AAG GCC TAT GGC TCC CAC TGC TAT GCC TTG
TTT TTG TCA CCA AAA TCC TGG ACA GAT GCA GAT CTG GCC
TGC CAG AAG CGG CCC TCT GGA AAC CTG GTG TCT GTG CTC
AGT GGG GCT GAG GGA TCC TTC GTG TCC TCC CTG GTG AAG
AGC ATT GGT AAC AGC TAC TAC GTC TCC CTG GTG AAG
AGC ATT GGT AAC AGC TAC TAC GTC TGG ATT GGG CTC
CAT GAC CCC ACA CAG GGC ACC GAG CCC AAT GGA GAA GGT
TGG GAG TGG AGT AGC AGT GAT GTG ATG AAT TAC TTT GCA
TGG GAG AGG AGA AAT CCC TCC ACC ATC TCA AGC CCC GGC CAC
TGT GCG AGC CTG TCG AGA AGC ACA GCA TTT CTG AGG TGG
AAA GAT TAT AAC TGT AAT GTG AGG TTA CCC TAT GTC

L'invention vise aussi le fragment d'ADNc S4 qui comprend la séquence S3 ainsi que les enchaînements d'ADN suivants respectivement à ses extrémités $\mathrm{NH_2}$ - et COOH - t rminales :

cgggagagtgactcctgattgcctcctcaagtcgcagacact

et, tgactagtgcaggagggaagtcagcagcctgtgtttggt gtgcaactcatcatgggcatgagaccagtgtgaggactcaccctggaagaga atattcgcttaattcccccaacctgaccacctcattcttatcttcttctgt ttcttcctcccgctagtcatttcagtctcttcattttgtcatacggcctaa ggctttaaagagcaataaaatttttagtctgcaaaaaaa

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, l'ADNC de la PAP humaine est caractérisé en ce qu'il code pour la protéine répondant à la séquence d'acides Met Leu aminés A3 suivante : Pro Pro Met Ala Leu Pro Ser Val Ser Trp Met Leu Leu Ser Cys Leu Met Leu Leu Ser Gln Val Gln Gly Glu Glu Pro Gln Arg Glu Leu Pro Ser Ala Arg Ile Arg Cys Pro Lys Gly Ser Lys Ala Tyr Gly Ser His Cys Tyr Ala Leu Phe Leu Ser Pro Lys Ser Trp Thr Asp Ala Asp Leu Ala Cys Gln Lys Arg Pro Ser Gly Asn Leu Val Ser Val Leu Ser Gly Ala Glu Gly Ser Phe Val Ser Ser Leu Val Lys Ser Ile Gly Asn Ser Tyr Ser Tyr Val Trp Ile Gly Leu His Asp Pro Thr Gln Gly Thr Glu Pro Asn Gly Glu Gly Trp Glu Trp Ser Ser Ser Asp Val Met Asn Tyr Phe Ala Trp Glu Arg Asn Pro Ser Thr Ile Ser Ser Pro Gly His Cys Ala Ser Leu Ser Arg Ser Thr Ala Phe Leu Arg Trp Lys Asp Tyr Asn Cys Asn Val Arg Leu Pro Tyr Val Cys Lys Val His

Selon une autre définition, des fragments d'ADNC de la deuxième famille, un fragment d'ADNC selon l'invention est caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique présentant une homologie d'au moins 60 %, de préférence d'au moins 70 % avec au moins un enchaînement d'environ 100 nucléotides, compris dans la séquence S2 suivante caractéristique de l'ADNC de la PAP mature de rat, ou dans la séquence S3 donnée cidessus et caractéristique d'un fragment d'ADNC de PAP humaine.

المتمسر

Séquence S2:

10	20	30	40	20	9
GAAGACT	CTCCGAAGAA	GAAGACT CTCCGAAGAA AATACCCTCT	GCACGCATTA	GTTGCCCCAA	AGGCTCCCAG
70	80	90	100	110	120
GCATATGGCT	CCTACTGCTA	TGCCCTGTTT	CAGATACCAC	AGACCTGGTT	TGATGCAGAA
130	140	150	160	170	180
CTGGCCTGCC	AGAAGAGACC	CTGGCCTGCC AGAAGAGACC TGAAGGACAC	CTTGTATCTG	CTTGTATCTG TGCTCAATGT	AGCTGAAGCT
190	200	210	220	230	240
TCATTCTTGG	CATCCATGGT	CAAGAACACT	GGAAACAGCT	ACCAATATAC	CTGGATTGGA
250	260	270	280	290	300
CTCCATGACC CCACTCTT	CCACTCTTGG	TGGAGAACCC	AATGGAGGTG	GATGGGAGTG	GAGTAACAAT
310	320	330	340	350	360
GACATAATGA ATTATGTC	ATTATCTCAA	CTGGGAGAGG	AACCCATCTA	CTGCCTTAGA	CCGCGGATTC
370	380	390	400	410	420
TGTGGCAGCT	TGTGGCAGCT TGTCAAGATC	TTCTGGA	CTAAGATGGA	CTAAGATGGA GAGATACCAC	ATGTGAAGTT
430	440	450	460	470	480
GAAGTTGCCC TACGTCTG	TACGTCTGCA	AATTTACAGG	TTAAAATTAC	CA AATTTACAGG TTAAAATTAC CAGACAGGAA ACAGGTT	はようじゃしゃ

L'invention vise aussi des fragments d'ADNc codant pour la PAP humaine caractérisés par leur capacité d'hybridation avec la séquence nucléotidique caractéristique de l'ADNc de la PAP de rat, et/ou avec la séquence nucléotidique S2 caractéristique de l'ADNc la PAP mature de rat, dans une solution d'hybridation contenant 6 x SSC, 5 x Denhart, 0,5 % SDS, 10 mM EDTA, 200 µg ADN de sperme de saumon, pendant 18 heures à 68°C et avec un rinçage dans une solution comprenant 6 x SSC, 0,1 % SDS, 2 fois pendant 15 minutes à 65°C.

Un fragment d'ADNC de la PAP humaine particulièrement préféré dans le cadre de la présente demande, est caractérisé en ce qu'il comprend la séquence nucléotidique suivante:

10 20 30 40 50 60. TITGITANGG ATTCCCTTGN GANTINTGTN ANGITTITAC ANGAGTCCNT CTCATTCTCT 70 80 90 100 110 120 TTGTCCCCCT CAAAGCTGGC TTGCCAGAAG CGGCCCTCTG GAAAACTGGT GTCTGTGCTC 150 160 170 AGTGGGGCTG AGGGATCCTT CGTGTCCTCC CTGGTGAGGA GCATTAGTAA CAGCTACTCA 200 210 220 230 240 TACATCTGGA TIGGGCTCCA TGACCCCACA CAGGTGCGAG TATATCCTCC CCTCTCTGTT 250 260 270 280 300 ACCTCTCAAG GTACTGTTGT TGCCCAGGCG CACTCCCTGT CCCCAGTCCC TGCCCAGGAA

GTACTT

Les inventeurs ont constaté que la séquenc protéique déduite de cette séquence nucléotidique humaine présente certaines homologies avec la séquenc codant pour la protéine PAP de rat, bien que la seule connaissance jusqu'à présent des anticorps dirigés contre la PAP de rat ne permettait pas de détecter la protéine PAP humaine dans un échantillon biologiqu donné.

L'identification d'un fragment d'ADNc codant pour la protéine PAP humaine permet maintenant d'envisager la production de cette protéine, notamment par voie de génie génétique, ainsi que l'obtention d'anticorps, utilisables en tant que moyens de diagnostic d'une pancréatique aigué.

L'invention concerne également un fragment d'acide nucléique caractérisé en ce qu'il s'agit du fragment d'ADN complémentaire des fragments d'ADNc ci-dessus définis, ou encore en ce qu'il s'agit du fragment d'ARN correspondant à ces ADNc.

L'invention vise aussi tout fragment de séquenc nucléotidique codant pour la PAP humaine, susceptible d'être utilisé comme sonde, après un marquage approprié dudit fragment, en vue de réaliser la détection l'acid nucléique caractéristique de la PAP humaine dans un échantillon biologique.

L'invention concerne également la protéine PAP humaine telle qu'obtenue par l'expression d'un fragment d'ADNc de la PAP humaine, tel que défini ci-dessus, au moyen d'un système d'expression adapté, par exemple un hôte cellulaire transformé par un vecteur d'expression, lui-même modifié par l'insertion du susdit fragment d'ADNc de la PAP humaine.

Une protéine PAP humaine particulière selon l'invention est une protéine telle qu'obtenue par

l'expression d'un fragment d'ADNc de la PAP humaine, inséré en phase dans un vecteur pEX, dans <u>E.coli</u>, notamment dans E.coli souche pop2136.

Des protéines PAP humaines selon l'invention sont aussi caractérisées en ce que leurs séquences d'acides aminés présentent une homologie d'au moins 50%, de préférence d'au moins 60% et de façon très préférée d'au moins 70 % avec au moins un enchaînement d'environ 25 acides aminés, compris dans la séquence A2 de la protéine PAP de rat mature, ou dans la séquence A3 de la protéine PAP humaine ci-dessus décrite.

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, la protéine PAP humaine répond à la séguence A3 donnée dans les pages précédentes.

L'invention vise aussi tout fragment de la séquence A3 dès lors qu'il est reconnu par des anticorps reconnaissant cette séquence, notamment des anticorps monoclonaux dirigés spécifiquement contre la séquence A3.

La protéine PAP humaine peut être produite par les techniques du génie génétique ou encore par purification, par exemple par chromatographie, à partir d'un échantillon biologique la contenant.

Selon une définition particulière de l'invention, la protéine PAP humaine répondant aux définitions précédentes, comprend la séquence d'acides aminés suivante :

							16						39
Phe	Val	Lys	Asp	s r	Leu	Glu	Asn	Tyr	Val	Lys	Val	Leu	13
													78
Gln	Glu	Ser	Ile	Ser	Phe	Ser	Leu	Ser	Pro	Ser	Lys	Leu	26
													117
Ala	Cys	Gln	Lys	Arg	Pro	Ser	СĵÀ	Lys	Leu	Val	Ser	Val	39
													156
Leu	Ser	Gly	Ala	Glu	Gly	Ser	Phe	Val	Ser	Ser	Leu	Val	52
													195
Arg	Ser	Ile	Ser	Asn	Ser	Tyr	Ser	Tyr	Ile	Trp	Ile	Gly	65
													234
Leu	His	Asp	Pro	Thr	Gln	Val	Arg	Val	Tyr	Pro	Pro	Leu	78
													273
Ser	Val	Thr	Ser	Gln	Gly	Thr	Val	Val	λla	Glr) Ala	His	91
													306
Ser	Leu	Ser	Pro	Val	Pro	Ala	Gln	Glu	Val	Leu	1		102

Entre également dans le champ de la présente invention, la protéine PAP de rat caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement d'acides aminés A2 cidessus, ou une variante ou une partie de cette séquence dès lors que cette partie ou cette variante est reconnue par des anticorps dirigés contre la protéine PAP de rat ou qu'elle présente une homologie d'au moins 50 %, de préférence d'au moins 60 % avec la séquence A2 de PAP de rat ci-dessus, ou avec la séquence A3 de la PAP humaine.

L'invention vise aussi la protéine PAP de rat, répondant à la séquence Al ou à une variante de Al présentant les caractéristiques définies ci-dessus vis-à-vis de la séquence d'acides aminés A2.

Chez le rat la PAP est présente en très faible quantité au niveau d'un pancréas humain normal, et sa synthèse peut être considérablement augmentée en cas de pancréatite aigué jusqu'à un niveau d'environ 50 à 100 fois supérieur à celui qui existe dans le pancréas normal.

La protéine PAP de rat subit une augmentation d son taux dans le suc pancréatique lors d'un pancréatite aiguē, alors que le taux des autres enzymes diminue.

De plus, dans la pancréatite, toutes les protéin s secrétoires pancréatiques passent dans le sang. Par conséquent, la mise en oeuvre dans le sang ou dans un autre échantillon biologique d'un patient humain (par exemple l'urine ou le liquide péritonéal), du dosage de la protéine PAP dont la synthèse est considérablement augmentée en cas de pancréatite, laisse supposer qu l'on aura un différentiel normal/pathologique, beaucoup plus important que lors des tests habituellement utilisés pour la détection, et donc beaucoup plus facilement décelable.

L'invention se rapporte aussi dans ce but à des anticorps caractérisés en ce qu'ils reconnaissent la protéine PAP humaine précédemment définie, ces anticorps pouvant être soit polyclonaux soit monoclonaux.

Des anticorps monoclonaux sont par exemple des anticorps tels que produits par un hybridome préalablement formé par fusion d'une cellule de myélome avec une cellule splénique d'un animal préalablement immunisé avec une protéine PAP humaine.

L'invention concerne aussi les hybridomes formés par fusion de cellules de myélome et de cellules spléniques d'animal préalablement immunisé avec la protéine PAP humaine, notamment avec la protéine correspondant à l'enchaînement d'acides aminés A3.

Des anticorps monoclonaux particulièrement avantageux dans le cadre de l'invention, sont ceux qui reconnaiss nt de façon spécifique la partie NH_2 - t rminal de la PAP humaine. Des anticorps particuliers

sont également définis n ce qu'ils reconnaissent la PAP humaine et ce qu'ils sont dépourvus de réaction immunologique avec les autres lectines.

A titre d'exemple, un anticorps monoclonal intéressant notamment pour la détection de la PAP humaine est un anticorps monoclonal dirigé contre le peptide suivant de la PAP humaine : Glu Glu Pro Gln Arg. Pour suivre ce peptide dans des tests de détection de la PAP humaine on a par exemple ajouté un résidu tyrosine sur l'arginine de façon à rendre possible le marquage à l'Iode selon les techniques habituelles de marquage.

L'invention concerne aussi des anticorps antiidiotypiques dirigés contre les déterminants antigéniques des anticorps de l'invention reconnaissant la PAP humaine.

D'autres anticorps selon l'invention sont des anticorps monoclonaux qui reconnaissent la protéine PAP de rat.

Un protocole d'immunisation d'animaux choisis, notamment de souris ou de lapins, pour la mise en oeuvre de l'invention, est le protocole décrit par Kohler et Milstein, Nature (1975), 256, 495-497.

Entre également dans le cadre de l'invention, un vecteur d'expression et/ou de clonage, caractérisé en ce qu'il comprend un fragment d'ADN choisi parmi l s fragments précédemment définis.

Des vecteurs d'expression et/ou de clonage particulièrement avantageux pour la mise en oeuvre de l'invention comprennent le plasmide d'expression pEX capable d'exprimer l'ADNc de la protéine PAP humaine dans une bactérie, par exemple <u>E.coli</u>.

D'autres vecteurs sont choisis en fonction de l'hôte chez lequel on recherche l'xpression. A cet

ENGUACIO ANA STIETSERT LA

égard, il peut s'agir pour les cellules de mammifères, d'un vecteur de type baculovirus.

L'invention se rapporte également à un hôte cellulaire transformé par un vecteur d'expression tel que précédemment défini, dans des conditions permettant l'obtention de la protéine ou du peptide codé par le fragment d'ADN de l'invention, inséré dans ce vecteur.

A titre d'exemple, des hôtes cellulaires formant un système d'expression adéquat pour les fragments d'ADN de l'invention, sont des bactéries telles que E.coli, notamment la souche pop2136.

L'invention concerne également le produit d'expression de l'hôte cellulaire transformé selon c qui précède.

Avantageusement on choisira d'exprimer le fragment d'ADN selon l'invention dans un hôte procaryote ou eucaryote en fonction du produit que l'on souhaite avoir s'agissant notamment de sa glycosylation.

A titre d'exemple, des hôtes cellulaires intéressants pour la mise en oeuvre de l'invention, sont des bactéries, par exemple <u>E.coli</u>, des levures, des cellules d'insectes ou de mammifères, par exemple des cellules CHO.

La présente invention concerne également des compositions, caractérisées en ce qu'elles comprenn nt au moins un anticorps choisi parmi ceux qui ont été précédemment définis, dirigés contre la protéine PAP humaine. Une telle composition peut être une composition pour le diagnostic in vitro, pour la mise en oeuvre sur un échantillon biologique tel que le sang, l'urine ou le liquide péritonéal d'un patient manifestant des symptômes de la pancréatite aiguë.

Les anticorps utilisés seront le cas éch'ant marqués par des marqueurs chimiqu s adaptés.

L'invention vise aussi un kit pour le diagnostic in vitro de la pancréatite aiguê à partir d'un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend:

- au moins un anticorps choisi parmi les précédents capable de détecter la présence d'un antigène de type PAP humaine dans ledit échantillon biologique, lesdits anticorps étant marqués,
- selon la nature du marquage, un réactif pour détecter la présence d'un complexe du type antigène-anticorps spécifique,
- un témoin négatif.

De préférence les anticorps mis en oeuvre sont spécifiques de la PAP humaine dès lors qu'ils sont dépourvus de réaction avec les autres lectines connues.

Pour effectuer le marquage des anticorps selon l'invention, on pourra avoir recours par exemple à des radioisotopes, à des marqueurs chimiques ou enzymatiques, à des marqueurs chimioluminescents.

L'invention se rapporte par ailleurs à un procédé pour détecter <u>in vitro</u> une pancréatite aiguê à partir d'un échantillon biologique comprenant les étapes de:

- mise en contact de l'échantillon biologique susceptible de contenir la PAP humaine avec des anticorps dirigés contre la PAP humaine,
- détection de la réaction antigène-anticorps entre les susdits anticorps et la PAP humaine.

L'invention vise aussi l'utilisation des anticorps dirigés contre la PAP le cas échéant sous forme de composition comprenant plusieurs anticorps marqués, pour la visualisation en imagerie médicale de la glande pancréatique, l'anticorps étant au préalable marqué à l'aide d'un radioisotop ou d'un marqueur chimique ou nzymatique.

La visualisation peut permettr d déceler la présence de PAP humaine.

- A cet égard, l'invention vise un procédé d'observation de la glande pancréatique caractérisé par :
- l'injection à un patient d'une composition ci-dessus, dans des conditions physiologiquement acceptables,
- l'observation d'une réaction entre les anticorps contenus dans la susdite composition et la PAP humaine lorsqu'elle est présente.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront dans les exemples et les figures qui suivent :

- figure 1 : Expression de la PAP et de l'amylase au cours de la pancréatite aigué expérimentale du rat. Analyse par "Northern blot" charge par piste : 30 μ g ARN total, le même filtre a été utilisé successivement pour PAP et Amylase. Sondes : cDNA PAP (environ 800 bp) et Amylase (environ 1100 bp), marquées au 32 P avec une activité spécifique d'environ 2×10^9 cpm/mg.
- on a observé les phénomènes suivants : induction de l'expression du gène pap (12 heures -48 heures) (phase aiguē) ; suppression de l'induction durant la récupération (5-10 jours) ; au contraire, l'amylase baisse durant la phase aiguē.
- <u>figure 2</u>: Séquence nucléotidique codant pour la PAP de rat, et la séquence d'acides aminés correspondante.
- <u>figure 3</u> : Fragment de la séquence nucléotidique codant pour la PAP humaine, et la séquence d'acides aminés correspondante.
- <u>figure 4</u>: Séquence nucléotidique (S4) caractéristique de la PAP humaine dont la séquence codante S4, et la séquence d'acides aminés (A3) qui lui correspond.

22

1. Constructi n d'une bibli thèqu DNAc pancréatique de rat dans le vecteur λ gt11.

Préparation de l'ARN pancréatique de rat : la préparation a été réalisée en suivant exactement la technique de Chirgwin, J.M., et al, Biochemistry (WASH) (1979), 19, 5294-5299. La fraction des ARN messagers de cet ARN total a été séparée par chromatographie sur colonne d'oligo-dT cellulose selon la technique de Aviv, H. et Leder, P., Proc. Natl. Acad. Sci., USA, (1972), 69, 1408-1412.

Préparation du cDNA: l'ADNc prancréatique a été synthétisé à l'aide du kit commercialisé par Amersham France S.A. (code RPN 1256), en suivant exactement les recommandations du fabricant.

Construction de la bibliothèque : la bibliothèque a été construite dans le vecteur d'expression λ gtll à l'aide du kit commercialisé par Amersham France S.A. (code RPN 1280), en suivant exactement les recommandations du fabricant.

2. Construction d'une bibliothèque d'ADNc pancréatiqu humaine dans le vecteur \(\alpha \tau10. \)

Préparation d'ARN pancréatique humain et synthèse de l'ADNC correspondant aux ARN messagers : des fragments de pancréas normal provenant de donneurs d'organe en coma dépassé ont été traités comme décrit ci-dessus pour le pancréas de rat.

Construction de la bibliothèque : la bibliothèque a été construite dans le vecteur de clonage $\lambda gt10$ à l'aide du kit commercialisé par Amersham France S.A. (code RPN 1257), en suivant les recommandations du fabricant.

3. Criblag d la biblioth qu d'ADNc pancr atiqu humain avec un clone exprimant la PAP d rat.

A partir de la bibliothèque d'ADNc pancréatique de rat construite selon la méthode ci-dessus, on a sélectionné un clone reconnu par des anticorps polyclonaux dirigés contre la PAP de rat.

L'ADNC de ce clone de PAP de rat a été isolé t utilisé en tant que sonde pour cribler la banque d'ADNC pancréatique humaine obtenue dans \(\lambda\gt10\), telle que décrite ci-dessus.

Dans un premier temps, le criblage a été réalisé dans les conditions de stringence suivantes 6 x SSC, 5 x Denhart, 0,5 \$ SDS, 10 mM EDTA, 200 μ g ADN de sperme de saumon, 18 heures à 68°C avec un rinçage dans 6 x SSC, 0,1 \$ SDS, 2 fois pendant 15 minutes à 65°C. C ci permet d'obtenir environ 80 clones d'ADNc humain.

Ensuite on a réalisé un criblage avec l'ADNc PSP, dans le but d'éliminer les clones non caractéristiques de la PAP humaine, qui étaient cependant capable d'hybrider avec l'ADNc de la PAP de rat dans les conditions ci-dessus: on a récupéré environ 50 clon s qui comportent donc un fragment d'ADNc codant pour une protéine ou un polypeptide appartenant à la famille de la protéine PAP humaine.

Parmi ces clones on a sélectionné ceux dont l'ADNc présente la plus forte homologie avec la protéine PAP de rat, en réalisant un second criblage au moyen d l'ADNc de PAP de rat dans des conditions de stringence suivantes 6 x SSC, 5 x Denhart, 0,5 % SDS, 10 mM EDTA, 200 µg ADN de sperme de saumon, 18 heures à 68° avec un rinçage dans 6 x SSC, 0,1 % SDS, pendant 2 heures à 65°C. On a ainsi sélectionné 9 clones positifs.

4. Séquençage des clones sélectionnés

Les insertions des clones intéressants ont été sous-clon s dans ls phages M13mp18-M13mp19 comme décrit dans "Mol cular Cloning, a laboratory manual"

تتمير

Sambrook, J., Fritsch, E.F., t Maniatis T. eds, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1990). Le séquençage des phages M13 recombinants a été réalisé par la technique décrite par Sanger F. et al, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1977), 74, 5463-5467, en utilisant l'amorce universelle commercialisée par Amersham (code N4511).

5. Expression d'un fragment de PAP dans <u>E.coli</u> à l'aide du plasmide d'expression pEX et préparation d'anticorps contre la protéine hybride.

Un kit d'expression faisant appel au plasmide pEX dans E. coli, commercialisé par la société Genofit sous la référence G2104, a été utilisé en suivant les đе recommandations du fabricant. Des fragments restriction correspondant à la séquence codante de la protéine ont été insérés dans le plasmide pEX. Les plasmides recombinants ont servi à transformer des bactéries (E. coli souche pop 2136). Les protéines des été analysées par ont bactéries recombinantes électrophorèse en gel de polyacrylamide à 7,5 %. La bande protéique correspondant à la PAP hybride a été découpée, homogénéisée dans de l'adjuvant de Freund et injectée à des lapins à raison de 3 injections par lapin à 3 semaines d'intervalle, chaque injection contenant environ 20 μ g de protéine hybride. Le sang et les ensuite été prélevé а des lapins immunoglobulines G purifiées sur colonne de protéine A-Sepharose (Pharmacia-France).

.3

REVENDICATIONS

- 1. Fragment d'ADNc caractéristique d'une protéin PAP humaine, tel qu'obtenu par la mise en oeuvre des étapes suivantes :
- un premier criblage d'une bibliothèque d'ADNc pancréatique humaine, ledit ADNc humain étant inséré dans un vecteur de clonage approprié, comprenant l'hybridation avec des sondes constituées par l'ADNc de la protéine PAP du rat, dans une solution constitué par : 6 x SSC, 5 x Denhart, 0,5 % SDS, 10 mM EDTA, 200 µg ADN de sperme de saumon, pendant 18 heures à 68°C, suivie d'un rinçage dans les conditions suivantes : 6 x SSC, 0,1 % SDS, 2 fois 15 minutes à 65°C,
- la sélection des clones positifs d'ADNc humain ayant hybridé lors du criblage avec l'ADNc de la protéine PAP de rat, ces clones étant dits positifs,
- un deuxième criblage avec une séquence d'ADNc d'une protéine PSP dans les conditions d'hybridation cidessus avec un rinçage en présence de 0,1 x SSC, 0,1 % SDS, pendant 2 heures à 65°C afin d'éliminer les clones non spécifiques de l'ADNc de PAP humaine ayant cependant hybridé avec l'ADNc de PAP de rat et
- la récupération des clones n'ayant pas hybridé avec l'ADNc PSP,
- la récupération des fragments ADNc des clones positifs obtenus.
- 2. Fragment d'ADNc caractéristique d'une protéine PAP humaine selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'étape de criblage avec l'ADNc PSP est suivie d'une étape de criblage avec l'ADNc de PAP de rat, dans une solution d'hybridation contenant 6 x SSC, 5 x Denhardt, 0,5 % SDS, 10 mM EDTA, 200 µg d'ADN de sperme de saumon, pendant 18 heures à 68°C, suivi d'un rinçage pendant 2 heures à 65°C.

26

3. Fragment d'ADNc de la PAP humaine selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce qu'il répond à la séquence S3 suivante :

CCT CCC ATG GCC CTG CCC AGT GTA TCT TGG ATG CTG CTT
TCC TGC CTC ATG CTG CTG TCT CAG GTT CAA GGT GAA GAA
CCC CAG AGG GAA CTG CCC TCT GCA CGG ATC CGC TGT CCC
AAA GGC TCC AAG GCC TAT GGC TCC CAC TGC TAT GCC TTG
TTT TTG TCA CCA AAA TCC TGG ACA GAT GCA GAT CTG GCC
AGG AGG GCC TCT GGA AAC CTG CTC GTG TCT GTG CTC
AGT GGG GCT GAG GGA TCC TCT GGA AAC CTG GTG TCT GTG CTC
AGT GGG ACC GAG GGA TCC TTC GTG TCC TCC CTG GTG AAG
AGC ATT GGT AAC AGC TAC TCA TAC GTC TGG ATT GGG CTC
CAT GAC CCC ACA CAG GGC ACC GAG CCC AAT GGA GAA GGT
TGG GAG TGG AGT AGC AGC GAT GTG ATG AAT TAC TTT GCA
TGG GAG AGA AAT CCC TCC ACC ACC GAC CCC GGC CAC
TGT GCG AGC CTG TCG AGA AGC ACC GCA TTT CTG AGG TGG
AAA GAT TAT AAC TGT AAT GTG AGG TTA CCC TAT GTC

4. Fragment d'ADNc d la PAP humain selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce qu'il code pour l'enchaînement d'acides aminés A3 suivant :

Pro Pro Met Ala Leu Pro Ser Val Ser Trp Met Leu Leu Ser Cys Leu Met Leu Leu Ser Gln Val Gln Gly Glu Glu Pro Gln Arg Glu Leu Pro Ser Ala Arg Ile Arg Cys Pro Lys Gly Ser Lys Ala Tyr Gly Ser His Cys Tyr Ala Leu Phe Leu Ser Pro Lys Ser Trp Thr Asp Ala Asp Leu Ala Cys Gln Lys Arg Pro Ser Gly Asn Leu Val Ser Val Leu Ser Gly Ala Glu Gly Ser Phe Val Ser Ser Leu Val Lys Ser Ile Gly Asn Ser Tyr Ser Tyr Val Trp Ile Gly Leu His Asp Pro Thr Gln Gly Thr Glu Pro Asn Gly Glu Gly Trp Glu Trp Ser Ser Ser Asp Val Met Asn Tyr Phe Ala Trp Glu Arg Asn Pro Ser Thr Ile Ser Ser Pro Gly His Cys Ala Ser Leu Ser Arg Ser Thr Ala Phe Leu Arg Trp Lys Asp Tyr Asn Cys Asn Val Arg Leu Pro Tyr Val Cys Lys Val His

5. Fragment d'ADNc caractéristique d'une protéine revendication selon la humaine PAP revendication 2, caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique présentant une homologie d'au moins 60 %, de préférence d'au moins 70 % avec au moins un enchaînement d'environ 100 nucléotides, compris dans la séquence S2 suivante caractéristique de l'ADNc de la dans la rat, ou mature de caractéristique d'un fragment d'ADNc de PAP humaine.

Séqu nce S2:

ACAGCTT	AATTTACAGG TTAAAATTAC CAGACAGCAA ACAGCTT	TTAAAATTAC		TACGTCTGCA	GAAGTTGCCC
480	470	460		440	430
ATCTCAACTT	GAGATACCAC	CTAAGATGGA	TTCTGGATTT	TCTCAAGA	TCTCCCACCT
420	410	400	390	380	370
CCGCGGATTC	CTGCCTTAGA	AACCCATCTA	CTGGGAGAGG	ATTATGE	GACATAATGA
360	350	340		320	310
GAGTAACAAT	GATGGGAGTG	AATGGAGGTG	TGGAGAACCC	CCACTCTTGG	CTCCATGACC
300	290	280	270	260	250
CTGGATTGGA	ACCAATATAC	GGAAACAGCT	CAAGAACACT	CATCCATGGT	TCATTCTTGG
240	230	220	210	200	190
AGCTGAAGCT	CTTGTATCTG . TGCTCAATGT	CTTGTATCTG	TGAAGGACAC	AGAAGAGACC	CTGGCCTGCC
180	170	160	150	140	130
TGATGCAGAA	AGACCTGGTT	CAGATACCAC	TGCCCTGTTT	CCTACTGCTA	GCATATGGCT
120	110	100	06	80	70
AGGCTCCCAG	GTTGCCCCAA	GCACGCATTA	AATACCCTCT	CTCCGAAGAA	GAAGACT
09	20	40	30	20	10

6. Fragm nt d'ADNC caractéristique d'une protéine PAP humaine selon selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce qu'il est capable d'hybrider avec la séquence nucléotidique S1 suivante caractéristique de l'ADNC de la PAP de rat, et/ou avec la séquence nucléotidique S2 caractéristique de l'ADNC de la PAP de rat mature dans une solution d'hybridation contenant 6 x SSC, 5 x Denhart, 0,5 % SDS, 10 mM EDTA, 200 µg ADN de sperme de saumon, pendant 18 heures à 68°C et avec un rinçage dans une solution comprenant 6 x SSC, 0,1 % SDS, 2 fois pendant 15 minutes à 65°C.

Séquenc S 1 :

				788	A A A A A A A A A A A A A A A A A A A
840	830	820	. 810	800	790
H	H	GGAAAGCAGT	CTCATGTCTT	₽	AATTTTGTAT
78	7	160	750	74	730
U	U		TATCTACAG	AAGTGTATTC	TGCGTAGAAA
		0	69	680	670
Ų	AGGGGCAAAA	CATCCTGTCA	TCCTGAAG	CTTTAGTTTG	CAGCANACAG
099	650	640			610
AATTACCAGA	TACAGGTTAA	TCTGCAAATT	TTGCCCTACG	GAACTTCAAG	TACCACATGT
009	590	580		560	550
O	GGATTTCTAA	AAGATCTTCT	GCAGCT	GGATTCTGTG	CTTAGACCGC
540	530	520			069
CATCTACTGC	GAGAGGAACC	TGTCAACTGG	TAATGA	AACAATG	GGAGTGGAGT
48	470	460			430
GAGGTGGAT	GAACCCAATG	TCTTGGTGGA	ATGACCCCAC	ATTGGACTCC	ATATACCTGG
4	410	400			370
ACAGCTACCA	AACACTGGAA	CATGGTCAAG	TCTTGGC	GAAGCTT	CAATGTAGCT
e	350	34			310
TATCTGTGCT	GGACACCTTG	GAGACCTGAA	CCTGCCA	GCAGAACTGG	☆ ☆ ひ は む む む む む む む む む む む む む む む む む む
300	290	280			250
TACCACAGAC	CTGTTTCAGA	CTGCTATGCC	ATGGCTCC	てつ	CCCCAAAGGC TCCCAG
24	230	220	210		190
GCATTAGTTG	CCCTCTGCAC	GAAGAAAATA	AAGACTCTCC	GTGCAAGG	CHTATCACAG
180	170	160	_	1	130
Ü	CTGCTCTCT	GTCCTGGATG	TCCCAGTCAT	CGCTTGGCCT	TATGTTGCAT
12	110	100			70
	AGAMAGATGA	AAGGAGGAGC	CAAGACAGCT	AAATCGCC	AAAACCATCC
9	50	40	30	20	10

7. Fragment d'ADNc caracéristiqu d'une protéine PAP humaine selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisé en ce qu'il comprend la séquence nucléotidique suivante:

60	120	180	240	300
CTCATTCTCT	GrcrGrGcrc	CAGCTACTCA	CCTCTCTGTT	
50	110	170	230	290
AAGAGTCCAT	GAAAACTGGT	GCATTAGTAA	TATATCCTCC	CCCCAGTCCC
40	100	160	220	280
AAAGTTTTAC	CGCCCTCTG	CTGGTGAGGA	CAGGTGCGAG	CACTCCCTGT
30	90	150	210	270
GAATTATGTA	TTGCCAGAAG	CGTGTCCTCC	TGACCCCACA	TGCCCAGGCG
10 20 30 40 50 60	80 90 100 100 120	130 140 150 160 170 180	190 230 240	ACCICICAAG GTACIGITGI IGCCCAGGGG CACICCCIGI CCCCAGTCCC TGCCCAGGGA
TTTGTTAAGG ATTCCCTTGA GAATTATGTA AAAGTTTTAC AAGAGTCCAT CTCATTCTCT	CAAAGCTGGC TTGCCAGAAG CGGCCCTCTG GAAAACTGGT GTCTGTGCTC	AGTGGGGCTG AGGGATCCTT CGTGTCCTCC CTGGTGAGGA GCATTAGTAA CAGCTACTCA	TACATCTGGA TTGGGCTCCA TGACCCCACA CAGGTGCGAG TATATCCTCC CCTCTCTGTT	
10	70	130	190	250
TTTGTTAAGG	TTGTCCCCCT	AGTGGGGCTG	TACATCTGGA	ACCTCTCAAG

STACT

PCT/FR91/00323

- 8. Fragment d'ADNC caractérisé en ce qu'il répond à la séquence nucléotidique S1 codant pour la protéine PAP de rat, à une partie ou à une variante de cette séquence dès lors que cette partie ou variante code pour une protéine ou un peptide reconnu par d s anticorps dirigés contre la protéine PAP de rat ou qu'elle hybride avec la séquence S1 dans une solution d'hybridation contenant 6 x SSC, 5 x Denhart, 0,5 % SDS, 10 mM EDTA, 200 μg ADN de sperme de saumon, 18 heures à 68°C et après un rinçage dans les conditions suivantes : 6 x SSC, 0,1 % SDS, 2 fois 15 minutes à 65°C.
- 9. Fragment d'ADNC caractérisé en ce qu'il code pour une protéine répondant à l'une des séquences d'acides aminés Al ou A2 suivantes, ou pour une séquence d'acides aminés ayant une homologie de 40 à 80 % de préférence de 50 à 60 % avec au moins un enchaînement d'environ 25 acides aminés des séquences Al ou A2, ou dans la séquence A3 de la protéine PAP humaine.

MetLeuHisArqLeuAlaPheProValMetSerTrpMetLeuLeuSerCysLeuMetLeuLeuSerGlnValGln

GlyGluAspSerProLysLysIleProSerAlaArgIleSerCysProLysGlySerGlnAlaTyrGlySerTyr

CysTyrAlaLeuPheGlnIleProGlnThrTrpPheAspAlaGluLeuAlaCysGlnLysArgProGluGlyH1s

LeuValSerValLeuAsnValAlaGluAlaSerPheLeuAlaSerMetValLysAsnThrGlyAsnSerTyrGln

TyrThrTrp1leGlyLeuHisAspProThrLeuGlyGlyGluProAsnGlyGlyGlyTrpGluTrpSerAsnAsn

AspileMetAsnTyrValAsnTrpGluArgAsnProSerThrAlaLeuAspArgGlyPheCysGlySerLeuSer

ArgSerSerGlyPheLeuArgTrpArgAspThrThrCysGluValGluValAlaLeuArgLeuGlnIleTyrArg

LeuLysLeuProAspSerLysGlnLeu

GluAspSerProLysLysIleProSerAlaArgIleSerCysProLysGlySerGlnAlaTyrGlySerTyr

CysTyrAlaLeuPheGlnIleProGlnThrTrpPheAspAlaGluLeuAlaCysGlnLysArgProGluGlyHis

LeuValSerValLeuAsnValAlaGluAlaSerPheLeuAlaSerMetValLysAsnThrGlyAsnSerTyrGln

AspileMetAsnTyrValAsnTrpGluArgAsnProSerThrAlaLeuAspArgGlyPheCysGlvSerLeuSer

TyrThrTrpIleGlyLeuHisAspProThrLeuGlyGlyGluProAsnGlyGlyGlyTrpGluTrpSerAsnAsn

ArgSerSerGlyPheLeuArgirpArgAspThrThrCysGluValGluValAlaLeuArgLeuGlnIleTyrArg

LeulysLeuProAspSerLysGlnLeu

- 10. Fragment d'acide nucléique caractérisé en ce qu'il s'agit d'un fragment d'ADN complémentaire du fragment d'ADNc selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 ou encore en ce qu'il s'agit du fragment d'ARN correspondant à cet ADNc.
- 11. Protéine PAP humaine, telle qu'obtenue par l'expression d'un fragment d'ADNC de la PAP humaine, tel qu'obtenu selon la revendication 1 ou la revendication 2, au moyen d'un système d'expression adapté, par exemple un hôte cellulaire transformé par un vecteur d'expression, lui-même modifié par l'insertion du susdit fragment d'ADNC de la PAP humaine.
- 12. Protéine PAP humaine selon la revendication 11, telle qu'obtenue par l'expression d'un fragment d'ADNC de la PAP humaine, inséré en phase dans un vecteur pEX, dans <u>E.coli</u>, notamment dans <u>E.coli</u> souche pop2136.
- 13. Protéine PAP humaine selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement d'acides aminés A3.
- 14. Protéine PAP humaine selon la revendication 11 ou la revendication 12, caractérisée en ce qu'elle comprend l'enchaînement d'acides aminés suivant :

Phe	Val	Lvs	Asp	Ser	Leu	Glu	λsn	Tyr	Val	Lys	Val	Leu	39 13
		-,, -		• • •	_								78
Gln	Ğlu	Ser	Ile	Ser	Phe	Ser	Leu	Ser	Pro	Ser	Lys	Leu	26
													117
Ala	Cys	Gln	Lys	Arg	Pro	Ser	Gly	Lys	Leu	Val	Ser	Val	39
													156
Leu	Ser	Gly	Ala	Glu	Gly	Ser	Phe	Val	Ser	Ser	Leu	Val	52
													195
Arg	Ser	Ile	Ser	Asn	Ser	Tyr	Ser	Tyr	Ile	Trp	Ile	Gly	65
													234
Leu	His	Asp	Pro	Thr	Gln	Val	Arg	Val	Tyr	Pro	Pro	Leu	78
													273
Ser	Val	Thr	Ser	Gln	Gly	Thr	Val	Val	Ala	Gln	Ala	His	91
													306
Ser	Leu	Ser	Pro	Val	Pro	Ala	Gln	Glu	Val	Leu			102

- 15. Protéine PAP humaine caractérisée en ce que sa séquence d'acides aminés présente une homologie d'au moins 50%, de préférence d'au moins 60% et de façon très préférée d'au moins 70 % avec au moins un enchaînement d'environ 25 acides aminés, compris dans la séquence A2 de la protéine PAP de rat mature ou avec la séquence A3 de la protéine PAP humaine.
- 16. Protéine PAP de rat caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement d'acides aminés suivant, ou une variante ou une partie de cet enchaînement dès lors que cette partie ou cette variante est reconnue par des anticorps dirigés contre la protéine PAP de rat ou qu'elle présente une homologie d'au moins 50 %, de préférence d'au moins 60% avec la séquence A2 de PAP de rat.
- 17. Anticorps caractérisés en ce qu'ils reconnaissent la protéine PAP humaine selon l'une

PCT/FR91/00323

الأمسر

ķ.

quelconqu des revendications 11 à 15 et en ce qu'il s'agit d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux.

- 18. Anticorps monoclonaux tels qu'obtenus à partir d'un hybridome, précédemment formé par fusion d'une cellule de myélome et d'une cellule splénique d'un animal préalablement immunisé avec une protéine selon l'une quelconque des revendications 11 à 15.
- 19. Anticorps monoclonaux selon l'une quelconque des revendications 17 ou 18, caractérisés en ce qu'ils reconnaissent spécifiquement la partie NH₂ terminale de l'enchaînement d'acides aminés A3.
- 20. Anticorps monoclonaux selon l'une quelconque des revendications 17 à 19, caractérisés en ce qu'ils sont dirigés contre le peptide Glu Glu Pro Gln Arg.
- 21. Hybridome tel qu'obtenu à partir de la fusion d'une cellule de myélome avec une cellule splénique d'un animal préalablement immunisé avec une protéine PAP humaine selon l'une quelconque des revendications 11 à 15.
- 22. Vecteur d'expression et/ou de clonage caractérisé en ce qu'il comprend un fragment d'ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 10.
- d'expression selon la revendication 22, dans des conditions permettant l'obtention de la protéine ou du peptide codé par le fragment d'ADN inséré dans le vecteur, ledit hôte cellulaire étant par exemple choisi parmi les bactéries, notamment en ce qu'il s'agit de <u>E.coli</u>, parmi les levures, les cellules d'insectes ou de mammifères.
- 24. Produit d'expression de l'hôte cellulaire transformé selon la revendication 23.
- 25. Composition pour le diagnostic <u>in vitro</u> de la pancréatite aiguē ou pour l'observation de la glande

BUSDOCIO -WO SHEESPALL -

pancréatique n imagerie médicale, dans un échantillon biologique tel que le sang, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un anticorps selon l'une quelconqu des revendications 17 à 19 le cas échéant marqué, capable de former un complexe du type anticorpsantigène avec la protéine PAP humaine.

- 26. Kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> de la pancréatite aiguē, à partir d'un échantillon biologique caractérisé en ce qu'il comprend:
- au moins un anticorps selon l'une quelconque d s revendications 17 à 20 capable de détecter la présence de la PAP humaine dans ledit échantillon biologiqu, lesdits anticorps étant le cas échéant marqués,
- selon la nature du marquage, un réactif pour détecter la présence d'un complexe du type antigène-anticorps spécifique,
- un témoin négatif.
- 27. Procédé pour détecter <u>in vitro</u> une pancréatite aiguē, à partir d'un échantillon biologique comprenant les étapes de:
- mise en contact de l'échantillon biologique susceptible de contenir la PAP humaine, avec des anticorps selon l'une quelconque des revendications 17 à 20,
- détection de la réaction antigène-anticorps entre les susdits anticorps et la PAP humaine.
- 28. Procédé d'observation de la glande pancréatique caractérisé par :
- l'injection à un patient d'une composition selon la revendication 25, dans des conditions physiologiquement acceptables,
- l'observation notamment par les techniques d'imagerie médicale d'une réaction entre les anticoprs contenus

WO 91/16428 PCT/FR91/00323

40

dans la susdite composition et la PAP humain lorsqu'elle est présente.

EXPRESSION DES ARNM AMYLASE ET PAP AU COURS DE LA PANCREATITE AIGUE EXPERIMENTALE DU RAT

PAP



Α

AM



INDUCTION

JOURS

FIGURE 1

ANANCCATCCANATCGCCCGCANGACAGCTANGGAGGAGCAGANAGATGATG													52
		M	et Le	rg Cl eu Hi	Ls Ai	g Le	eu A.	la Pi	ne Pi	:O V 8	TT WE	3 C	91
TCC Ser	TGG Trp	ATG Met	CTG Leu	CTC Leu	TCC Ser	TGC Cys	CTG Leu	ATG Met	CTC Leu	TTA Leu	TCA Ser	CAG Gln	130
cmc	C	CGN	CAA	GAC Asp	ጥርጥ	CCG	AAG	AAA	ATA	ccc	TCT	GCA	169
000	እመመ) CT	ጥርር	CCC Pro	222	GGC	TCC	CAG	GCA	TAT	GGC	TCC	208
ሞእር	ጥርር	ጥልጥ	GCC	CTG Leu	TTT	CAG	ATA	CCA	CAG	ACC	TGG	TTT	247
C M	CCN	CAA	СТС	GCC Ala	TGC	CAG	AAG	AGA	ССТ	GAA	GGA	CAC	286
CMM	CM3	ጥርጥ	GTG.		እ አ ጥ	GTA	GCT	GAA	GCT	TCA	TTC	TTG	325
GCA	TCC	ATG	GTC		AAC	ACT	GGA	AAC	AGC	TAC	CAA	TAT	364
ACC Thr	TGG Trp	ATT Ile	GGA Gly	CTC Leu	CAT His	GAC Asp	CCC Pro	ACT Thr	CTT Leu	GGT Gly	GGA Gly	GAA Glu	403
CCC Pro	AAT Asn	GGA Gly	GGT Gly	GGA Gly	TGG Trp	GAG Glu	TGG Trp	AGT Ser	AAC Asn	AAT Asn	GAC Asp	ATA Ile	442
ATG Met	AAT Asn	TAT Tyr	GTC Val	AAC Asn	TGG Trp	GAG Glu	AGG Arg	AAC Asn	CCA Pro	TCT Ser	ACT Thr	GCC Ala	481
TTA Leu	GAC Asp	CGC Arg	GGA Gly	TTC Phe	TGT Cys	GGC Gly	AGC Ser	TTG Leu	TCA Ser	AGA Arg	TCT Ser	TCT Ser	520
GGA Gly	TTT Phe	CTA Leu	AGA Arg	TGG Trp	AGA Arg	GAT Asp	ACC Thr	ACA Thr	TGT Cys	GAA Glu	GTT Val	GAA Glu	559
				CTG Leu									598
				CTT Leu		GTTT(GTCC'	TGAA	GCAC	ATCC!	rgtc	AAGGG	644
GCA	AAAT	ATGA	AGAC'	TTGC	GTAG:	AAAA	AGTG	TATT(CTAT	CTAC	AGTC	CATAT	696
TGG	AGCT	CTAA	TCAT	TCTT'	TAGC	CAAT'	rttg'	TATA	AGTT	GTGT	CCTC	ATGTC	748
TTG	GAAAC	GCAG	TAAT.	λλλο	CTCA	GTCT	CTCT	TCGA	λλλλ	λλλλ	λλ		793

Figure 2

			C3.00	mcc	CTT	CAG	ТАА	тат	GTA	AAA	GTT	TTA	39
TTT	GIT	AAG	GAT	100	CII	GAG.	3.00	T	Val	Tue	Val	Leu	13
Phe	Val	Lys	Asp	Ser	Leu	GIU	ASII	ıyı	AGI	Lys	•		
							_					CTC	78
CAA	GAG	TCC	ATC	TCA	TTC	TCT	TTG	TCC	CCC	TCA	AAG	CIG	
Cl s	Glu	Ser	Tle	Ser	Phe	Ser	Leu	Ser	Pro	Ser	Lys	Leu	26
GIII	G1 4	U U +		•									
				000	ccc	ተረጥ	CCA	AAA	CTG	GTG	TCT	GTG	117
GCT	TGC	CAG	AAG	CGG		201	C1	Tue	Ten	Val	Ser	Val	39
λla	Cys	Gln	Lys	Arg	Pro	Ser	GIA	пåэ	LIE U	V (1.1		· ——	
											~~~	~~~	156
CTC	AGT	GGG	GCT	GAG	GGA	TCC	TTC	GTG	TCC	TCC	CIG	GIG	
TAN	Sar	Glv	Ala	Glu	Gly	Ser	Phe	Val	Ser	Ser	Leu	Val	52
Deu	361	273			1								
					200	ma c	TC B	TAC	ATC	TGG	ATT	GGG	195
AGG	AGC	ATT	AGT	AAC	AGC	IAC	100	The state of the s	710	T~	Tla	Glv	65
Arg	Ser	Ile	Ser	Asn	Ser	ıyr	Ser	Tyr	116	TIP	776	Gly	-
_													224
CTC	CAT	GAC	CCC	ACA	CAG	GTG	CGA	GTA	TAT	CCT	CCC	CTC	234
Ten	Hie	Asp	Pro	Thr	Gln	Val	Arg	Val	Tyr	Pro	Pro	Leu	78
Deu	1113	, op							_				
				033	CCM	a com	CTT	Curt	GCC	CAG	GCG	CAC	273
TCT	GTT	ACC	TCT	CAA	GGI	WCI	611	77-3	33-	C1 =	Ma	Hic	91
Ser	Val	Thr	Ser	Gln	Gly	Thr	vai	Val	ATG	GIII	VIG	His	72
													200
TCC	CTG	TCC	CCA	GTC	CCT	GCC	CAG	GAA	GTA	CTT			306
50-	TAN	50-	Dro	Val	Pro	Ala	Gln	Glu	Val	Leu			102
Sel	TEL	Jer	ETO	744									

Figure 3

cg	ggag	agtg	actc	ctga	ttgc	ctcc	tcaa	gtcg	caga	cact		CTG Leu	48
												CTT Leu	87 15
												GAA Glu	126 28
												CCC Pro	165 41
												TTG Leu	204 54
	TTG Leu												243 67
	CAG Gln												282 80
	GGG Gly											AAG Lys	321 93
	ATT Ile												360 106
	GAC Asp												399 119
	GAG Glu											GCA Ala	438 132
	GAG Glu												477 145
	GCG Ala												516 158
												TGC Cys	555 171
	GTT Val		tga	ctag	rtgca	ıggaç	ggaa	gtca	gcaç	geete	rtgtt	tggt	603 174
•									,			gaga	655
												ctaa	707 759
	ttaa												798

FIGURE 4

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 91/00323

		International Application 140 1 017	111 21/00020
I. CLASSIF	ICATE N OF SUBJECT MATTER (If several class	ification symbols apply, indicate all) ⁶	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both Nat	tional Classification and IPC	
Int.C	l. ⁵	; G01N33/577	
II. FIELDS	BEARCHED		
	Minimum Docume	ntation Searched 7	
Classification	System	Classification Symbols	<del></del>
Int.Cl	.5 C12N; C07N		
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents	than Minimum Documentation a are included in the Fields Searched ^a	
III. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of Document, 11 with indication, where app	propriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
P,X	GASTROENTEROLOGY Vol. 100 No. 3, March 1991 pages 755 - 782; KEIM, V. 6 "Characterization of a rat protein associated with par see the whole document	pancreatic secretory	16
Р,Х	GASTROENTEROLOGY		3,16
Γ,Λ	Vol. 98, No. 5pt2, May 1990 page A220 IOVANNA, J. et al "Rat Pancreatitis-Associate messenger RNA, nucleaotide expression during acute expsee abstact	ed Protein (PAP) sequence and	
i			!
		-/-	
"A" docum conside "E" earlier filing docum which citatior "O" docum other n "P" docum later th	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neens ent published prior to the international filing date but can the priority date claimed	"T" later document published after the or priority date and not in conflicited to understand the principle invention.  "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step.  "Y" document of particular relevant cannot be considered to involve a document is combined with one ments, such combination being of in the art.  "A" document member of the same p	to with the application but or theory underlying the es; the claimed invention cannot be considered to es; the claimed invention an inventive step when the or more other such docu- obvious to a person skilled
IV. CERTIFI	<del></del>	Date of Mailing of this International Se	erch Report
	ctual Completion of the International Search 1991 (22_07_91)	Date of Mailing of this International Section 14 August 1991 (14.08)	
International 3	Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
Europea	n Patent Office		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 1985)

enory • I	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
:		<u> </u>
X	DIGESTION Vol. 31, No. 3, 25 September 1985, page 191 KEIM, V. et al.: "Pancreatitis-Associated Protein (PAP) in cerulein and bile acid induced ex" see abstract 74	16
X	DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES Vol. 30, No. 10, October 1985 page 977 KEIM, V. & ROHR, G.: "Pancreatitis-Associated Protein (PAP) in cerulein- and bile acid-induced p" see abstract	16
X	DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES Vol. 30, No. 10, October 1985, page 988 ROHR, G. et al.: "Appearance of Pancreatitis Associated Protein (PAP) in taurocholate pancreatitis in the rat demonstrate by immuno-histology and immuno- electronmicroscopy" see abstract	16
X :	DIGESTION Vol. 29, 1984 pages 242 - 249; KEIM, V. et al.: "An additional secretory protein in the rate pancreas" see the whole document (cited in the application)	16
X	CLIN. PHYSIOL. BIOCHEM. Vol. 4, 1986 pages 136 - 142; KEIM, V.: "Pancreatitis-associated protein in bile acid-induced pancreatitis of the rat" see the whole document	16

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE PCT/FR 91/00323 Demande Internationale No 1. CLASSEMENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) ? S'elon la c-assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB C12N15/12; A61K49/00; G01N33/577 II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée⁸ Système de classification Symboles de classification CIB 5 C12N ; C07K Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a porté III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 10 Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire. 12 des passages pertinents 13 No. des revendications Catégorie ^c visées 14 P.X GASTROENTEROLOGY 16 vol. 100, no. 3, mars 1991, pages 775 - 782; KEIM, V. et al.: "Characterization of a rat pancreatic secretory protein associated with pancreatitis" voir le document en entier P,X **GASTROENTEROLOGY** 8, 16 vol. 98, no. 5pt2, mai 1990, page A220 IOVANNA, J. et al.:
"Rat Pancreatitis-Associated Protein (PAP) messenger RNA, nucleotide sequnce and expression during acute experimental pancreatitis" voir abrégé ° Catérories spéciales de documents cités: 11 document ultérieur publié postérieurement à la date de dépôt international ou à la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent document antérieur, mais publié à la date de dépôt interna-tional ou après cette date "X" document particullèrement pertinent: l'invention revendi-quée ne peut être considérée comme nouvelle nu comme impliquant une activité inventive T. document pouvant jeter un doute sur une revendication de prorité of: cité pour déterminer la date de publication d'unn autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) document particulièrement portinent: l'invention reven-diquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, exite combi-"O" decument se référant à une divulgation orait, à un usage, à une expodition ou tous autres moyens naison étant évidente pour une personne du metier. Tre document publié avant la date de dépôt international, mais protérieurement à la date de prinrité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets IV CERTIFICATION Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

22 JUILLET 1991

Administration chargée de la recherche internationale

OFFICE EUROPEEN DES BREVETS

14. 08. 91

Signature du fonctionnaire autorisé

CHAMBONNET F.J.

Formulaire PC*7/ISA/2 0 (describus featile) (James 1955)

2

the state of the s	<del></del>
des passages pertinents ¹⁷	No. des revendication visées ^{IA}
DIGESTION vol. 32, no. 3, 25 septembre 1985, page 191 KEIM, V et al.: "Pancreatitis-Associated Protein (PAP) in cerulein and bile acid induced ex" voir abrégé 74	16
DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES vol. 30, no. 10, octobre 1985, page 977 KEIM, V. & ROHR,, G.: "Pancreatitis-Associated Protein (PAP) in cerulein- and bile acid-induced p" voir abrégé	16
DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES vol. 30, no. 10, octobre 1985, page 988 ROHR, G. et al.: "Appearance of Pancreatitis Associated Protein (PAP) in taurocholate pancreatitis in the rat demonstrated by immuno-histology and immuno-elec tronmicroscopy" voir abrégé	16
DIGESTION vol. 29, 1984, pages 242 - 249; KEIM, V. et al.: "An additional secretory protein in the rate pancreas" voir le document en entier (cité dans la demande)	16
CLIN. PHYSIOL. BIOCHEM.  vol. 4, 1986,  pages 136 - 142; KEIM, V.:  "Pancreatitis-associated protein in bile acid-induced pancreatitis of the rat"  voir le document en entier	16
	DIGESTION  vol. 32, no. 3, 25 septembre 1985, page 191 KEIM, V et al.: "Pancreatitis-Associated Protein (PAP) in cerulein and bile acid induced ex" voir abrégé 74  DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES vol. 30, no. 10, octobre 1985, page 977 KEIM, V. & ROHR,, G.: "Pancreatitis-Associated Protein (PAP) in cerulein- and bile acid-induced p" voir abrégé  DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES vol. 30, no. 10, octobre 1985, page 988 ROHR, G. et al.: "Appearance of Pancreatitis Associated Protein (PAP) in taurocholate pancreatitis in the rat demonstrated by immuno-histology and immuno-elec tronmicroscopy" voir abrégé  DIGESTION vol. 29, 1984, pages 242 - 249; KEIM, V. et al.: "An additional secretory protein in the rate pancreas" voir le document en entier (cité dans la demande)  CLIN. PHYSIOL. BIOCHEM. vol. 4, 1986, pages 136 - 142; KEIM, V.: "Pancreatitis-associated protein in bile acid-induced pancreatitis of the rat"

1/4

EXPRESSION DES ARNA AMYLAGE ET PAP AU COURS DE LA PARCREATITE AIGUE EXPERIMENTALE DU RAT

PAP



A

٨K



INDUCTION

**JOURS** 

FIGURE 1

XXXI	CCAT	rccai	<b>AAT</b> CO	30000	CAR	GACAC	CTA	NGGA	3GAGG	CAGAI	LAGAI	rgang	52
AGAG	TTAJ	AT AS	rg To	rg Ci eu A:	AT CO	C T	ro Go	ec Ti la Pi	rc co	CA GO	C AT	rg st	91
TCC Sei	TGG Trp	ATG Met	CTG Leu	CTC Leu	TCC Ser	TGC	CTG Leu	ATG Met	CTC Leu	TTA Leu	TCA Ser	CAG Gln	130
cma	C11	CGI	GAA Glu	GAR	ጥርጥ	ocs	AAG	AAA	ATA	ccc	TCT	GCA	169
ccc	e desti	) CT	TGC Cys	ccc	111	GGC	TCC	CAG	GCA	TAT	GGC	TCC	208
ጥእሮ	ጥፍር	ጥልጥ	acc	CTG	TTT	CAG	ATA	CCA	CAG	ACC	TGG	TTT Phe	247
G A TU	GCN	GAA	CTG Leu	GCC	ፕሬር	CAG	AAG	AGA	CCT	GAA	GGA	CAC	286
ماسان ت	ሪሞት	TCT	GTG	CTC	AAT	GTA	GCT	GAA	GCT	TCA	TTC	TTG Leu	325
GCA Ala	TCC Ser	ATG Met	GTC Val	AAG Lye	AAC Asn	ACT Thr	GGA Gly	AAC Asn	AGC Ser	TAC Tyr	CAA Gln	TAT Tyr	364
ACC Thr	TGG Trp	ATT	GGA Gly	CTC Leu	CAT His	GAC Asp	CCC Pro	ACT Thr	CTT Leu	GGT Gly	GGA Gly	GAA Glu	403
CCC Pro	AAT Aan	GGA Gly	GGT G1y	GG Y	TGG Trp	GAG Glu	TGG Trp	AGT Sar	AAC	AAT Asn	GAC Asp	ATA Ile	442
ATG Met	AAT Asn	TAT Tyr	GTC Val	AAC Asn	TGG Trp	GAG Glu	AGG Arg	AAC Asn	CCY PLD	TCT Ser	ACT Thr	GCC Ala	481
TTA Leu	GAC <b>As</b> p	CGC	GGA Gly	TTC Pbe	TGT Cys	GGC GGC	AGC Ser	TTG Leu	TCA Ser	AGA Arg	TCT Ser	TCT Ser	520
GGA Gly	TTT Phe	CTA Leu	AGA Arg	TGC Trp	AGA Arg	GAT Asp	ACC Thr	ACA Thr	TGT Cys	GAA	GTT Val	GAA Glu	559
												CCA Pro	598
			CAG Gln			GTTT	FTCC'	TGAA!	gcac.	atcc:	rg T C.	aaggg	644
GCA	LAAT	ATGA.	AGAC'	TTGC:	gtag:	AAAA.	agtg'	TATT'	CTAT	CTAC	AGTC(	CATAT	696
												ATGTC	748
TTG	****	3C NG'	TART	RAACI	CTCA	GTCT(	TOT	TCGA.	እእአአ	ኢኢኢኢ	<b>ሊ</b> እ		793

#### Figure 2

3/4

			c.m	ENC.C	CTT	CZ.G	LAT	TAT	GTA	AAA	GTT	TIR	39
TTT	GTT	AAG	GAT	100		Clu	hom	Tur	17= 1	TALA	Val	Leu	13
Phe	Val	Lys	Yab	SEI	Leu	GIU	Vali	+1.	461	-4-			
							mov	700	~~~	ጥሮል	110	CTG	78
CVY	gag	TCC	ATC	TCA	TTC	TUT	TIG	314		104	7	Tell	26
Gln	Glu	3er	Ile	Sar	Phe	Ser	ren	Per	PEO	Ser	тÃФ	200	
										-m-	THE STREET	CTG.	117
CCT	TGC	CAG	NAG	CGG	CCC	TCT	الغاقا	AAA	C16	610	101	11-3	39
Ala	Cys	Gln	Lys	Arg	Pro	\$ax	gly	Lys	Lev	Val	Ser	VAL	37
													156
CTC	ACT	GGG	GCT	GAG	GGA	TCC	TTC	GTG	TCC	ACC	CIG	GTG	
TAN	Ça-	สโบ	112	Giu	Gly	Ser	Phe	Val	\$ar	26x	Leu	Val	52
Trans	361	4-1			2								
		* 100	3 (37)	330	NGC.	TEC.	TCA	TAC	ATC	TGG	ATT	GGG	195
Alici	AUC	YIT	NG.	***	700	~~	244	The	Tle	Tr.	Tla	Gly	65
<b>Arg</b>	Ser	Ile	Ser	ASD	Ser	TYT	36r	<b>TAT</b>	740	1		GJA	·
								CTT2	TAT	- A-C-41	CCC	CEC	234
CTC	CAT	GAC	CCC	ALIA	خناهت	GTG	COA	35-3		D=0	9-0	CIC	78
Leu	<b>B1</b> 8	Asp	Pro	Thr	ĢIR	ABT	arg	AFT	TAT	110	210	Leu	• •
								carr		CAC	200	CBC	273
TÇT	GIT	ACC	TCT	CAA	GGT	ACI	GIT	611	باللي		500	CAC	91
Ser	Val	The	Ser	GJD	Gly	Thr	Val	Val	. Ala	GIN	ATM	His	71
								<b>~</b> • •		^mill			306
TCC	CIG	TCC	CCA	GIC	CCT	GCC	CAG	GAA	GIA	CIT			102
Ser	Leu	Ser	Pro	Val	Pro	YJS	(C) I	Glv	VAI	. Leu			102

Figure 3

¢g	ggąg	agtg.	actc	ctga	ttgc	ctcc	tçaa	gtcg	caga	cact			48
											Met	ren	2
CCT	CCC	ATG	GCC	CIG	CCC	λGT	GTA	TCT	TGG	ATG	CTG	CTT	87
												Lau	15
****	ምርብ:	CTC	lTC:	CTG	CTG	TÜT	CAG	GTT	CAA	GGT	GXA	GAA	126
												Glu	28
362	0,0		1986	240	200		440		421.	4-7	766		
												CCC	165
Pro	Gln	ytď	Glu	Leu	Pro	Ser	Ala	yrd	Il.	Arg	Cys	Piq	41
AAA	GGC	TCC	λAG	GCC	TAT	GGC	TCC	CAC	TGC	TAT	GCC	ITG	204
												Leu	54
	550	-01				200							545
		TCA											243
Luć	rėñ	Ser	5 EO	råa	ser	ırb	THE	Asp	VIY	VSD	Ten	YTS	67
TGC	CAG	AAG	CGG	ccc	TCT	GGA	AAC	ÇTĞ	GTG	TÇT	GTG	CTC	282
Cys	Gln	Lys	Arg	PID	Ser	Gly	Asn	Leu	Val	\$er	Val	Leu;	80
AGT	GGG.	CCT	GRE	GG2	TIN	חיזיכי	GTG	TCC	TCC	CT.C	GTG	AAG	321
		Ala											93
	,			,						-		-3-	
		GGT											360
Ser	Ile	Gly	ኢዴክ	Sar	Tyr	\$er	Tyr	Val	Trp	Ile	GŢĀ	Leu	106
CAT	GAC	ccc	ACA	CAG	GGC	ACC	GAG	ccc	AAT	GGA	GAA	GGT	399
		Pro											119
BCC.	63.6	TGG	167		100	C 2 78		386				501	438
		Trp											132
**F	GIL	ırþ	40+	347	AGT	voh	407	rie C	Wati	TYL	FIIA	VTE	132
												CAC	477
Trp	Qju	Arg	Asn	Pro	Ser	The	Ile	Ser	Ser	Pro	Gly	His	145
ТGТ	GCG	AGC	CTG	TÜĞ	AGA	AGC	AC.A	GCA	ттт	CTG	166	TGG	516
		Ser											158
•					•						-	-	
												TGC	555
Lys	A\$p	Tyr	Asn	Cys	nes	VAl	Arg	Fea	Pro	Tyr	Val	Cys	171
AAA	GTT	ÇAÇ	tgı	ictig	tgçı	ıggaç	2 <b>9</b> 02	agtca	geag	jecti	rtati	tagt	603
Lys	Val	His	_	·	·	•		•			_		174
<b>**</b> ***			- = <i>t-c</i> -c		- en er		** ~* ·	****	. ~ + ~ =	. ~ ~ - •			655
3.3.	, B. B. C.	<i>p</i>		gg-a.	-AnAr		, cy c	gogge	*CLC	3666	-yym	rgaga	623
atat	tege	tta.	atto	ccct	lacet	gac	acct	catt	ctta	ateti	tctt	ctgt	707
<b>+</b> +~+	+ ^^+	- 6464	·n/n+ ·	ne ten	. + + + -							.at	759
] تها با ب		اتاناب.	كما ضايور	ay C C C		ayte	LULI		gr	, y <b>a</b> Ç i	• ^ 4 <b>4</b> (	ctaa	, 34
aact	ittaa	Lagad	rcaat	3335	ittti	tapı	cta	2882	AAA				798

### FIGURE 4